BEST AVAILABLE COPY

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2000-317272

(43) Date of publication of application: 21.11.2000

(51)Int.CI.

B01D 53/86

B01J 23/648

C02F 1/58

// C02F 1/20

(21)Application number: 11-127776 (71)Applicant: BABCOCK HITACHI KK

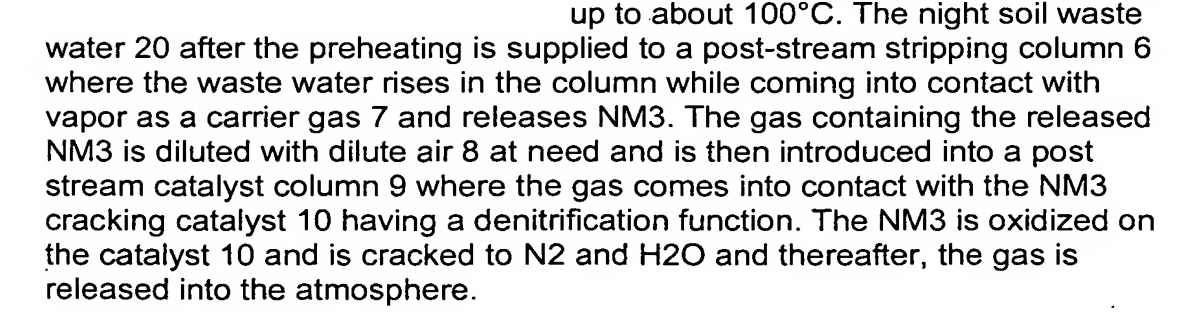
(22) Date of filing: **07.05.1999** (72) Inventor: **IMADA NAOMI**

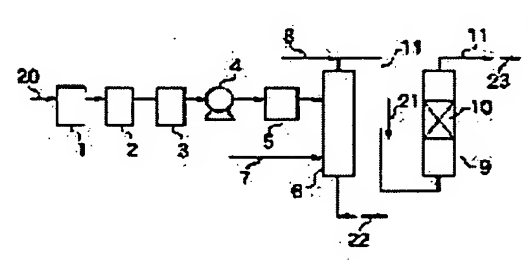
KATO YASUYOSHI

(54) METHOD FOR PURIFICATION OF AMMONIA-CONTAINING WASTE WATER

(57)Abstract: PROBLEM TO BE SOLVED: To enable

the easy treatment of NM3-containing waste water by disposing a stage for migrating NM3 into a gaseous phase from the NM3-containing waste water a stage for heating the generated NH3 containing gas and a stage for bringing heated NM3containing gas into contact with a catalyst to crack NM3 to nitrogen and water. SOLUTION: When this method is applied to the treatment of the waste water discharged from night soil treatment facilities, the night soil waste water 20 is pretreated in an anaerobic digestion tank 1 and a non-dilution aeration tank 2 and is stored in a tank 3, following which the water is introduced via a pump 4 into a preheater 5, where the water is preheated





(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出顧公開番号 特開2000-317272 (P2000-317272A)

(43)公開日 平成12年11月21日(2000.11.21)

(51) Int.Cl. ⁷ 酸即		識別記号	F I		テーマコート*(参考)	
B01D	53/86	ZAB	B 0 1 D	53/36	ZABE	4D037
B 0 1 J	23/648		C 0 2 F	1/58	P	4D038
C 0 2 F	1/58			1/20	В	4D048
// C02F	1/20		B 0 1 J	23/64	102A	4G069

空本等化 主路化 路化面の影り OI

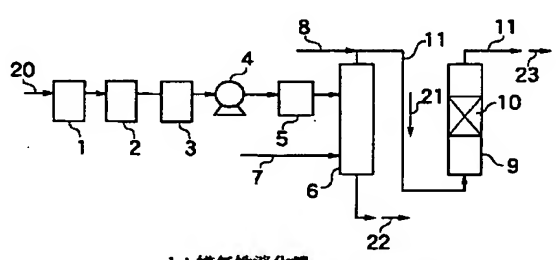
		苍盆	木的水 前水坝の数5 しし (全 8 貝)
(21)出顧番号	特顧平11 -127776	(71) 出顧人	000005441
			パプコック日立株式会社
(22)出願日	平成11年5月7日(1999.5.7)		東京都港区浜松町二丁目4番1号
		(72)発明者	今田 尚美
			広島県呉市宝町3番36号 パブコック日立
			株式会社吳研究所内
		(72)発明者	加藤 泰良
			広島県呉市宝町3番36号 パプコック日立
			株式会社吳研究所内
		(74)代理人	100076587
		•	弁理士 川北 武長
		1	

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 アンモニア含有排水の浄化方法 (57)【要約】

【課題】 二次公害物質を発生させることのない、NH 3 含有排水の処理方法を提供する。

【解決手段】 NH3 含有排水の浄化方法において、N H₃ 含有排水からNH₃を放出して気相中に移行させる 工程と、この工程で発生した NH_3 を含むガスを加熱す る工程と、加熱されたNH3 含有ガスを、脱硝機能を備 えたNH₃分解触媒に接触させてNH₃をN₂とH₂O に分解する工程とを含むこと。



1: 鉄気性消化槽 2:無希釈曝気槽(活性汚泥槽) 10:脱硝性能を備えたNHs分解触媒

20: し尿排水 21:高濃度のNH3を含むガス 22:排水

23:排気

【特許請求の範囲】

【請求項1】 アンモニア(NH₃)含有排水中の前記 NH₃を無審化するNH₃含有排水の浄化方法において、前記NH₃含有排水からNH₃を気相中に移行させる工程と、該工程で発生したNH₃を含むガスを加熱する工程と、該加熱工程で加熱されたNH₃含有ガスを、NH₃による窒素酸化物の還元活性を有する第1触媒成分とNH₃からNOxを生成させる活性を有する第2触媒成分を有する触媒に接触させて前記NH₃を窒素と水に分解する工程とを含むことを特徴とするNH₃含有排水の浄化方法。

【請求項2】 前記触媒が、チタン(Ti)、タングステン(W)、バナジウム(V)およびモリブデン(Mo)から選ばれた1種以上の元素の酸化物と、白金(Pt)、イリジウム(Ir)、ロジウム(Rh)およびパラジウム(Pd)から選ばれた1種以上の貴金属を担持したシリカ、ゼオライトおよび/またはアルミナを含有する触媒であることを特徴とする請求項1に記載のNH。含有排水の浄化方法。

【請求項3】 前記 NH_3 含有排水から NH_3 を気相中に移行させる手段が、前記 NH_3 含有排水にキャリアガスを吹込んで NH_3 をストリッピングする工程であることを特徴とする請求項1または2に記載の NH_3 含有排水の浄化方法。

【請求項4】 前記 NH_3 含有ガスを加熱する工程が、前記 NH_3 含有ガスをバーナおよび/または各種装置出口ガスと熱交換して該 NH_3 含有ガスを $250\sim450$ ℃に加熱する工程であることを特徴とする請求項 $1\sim3$ の何れかに記載の NH_3 含有排水の浄化方法。

【請求項5】 前記 NH_3 含有排水が、下水もしくはし尿をはじめとする排水処理施設から排出される NH_3 含有排水、または石炭焚き、重油焚きもしくは高硫黄含有燃料焚き火力発電所から排出される排ガス中の燃焼灰もしくは SO_2 ガスを処理する乾式電気集塵装置もしくは湿式脱硫装置から排出される NH_3 含有排水であることを特徴とする請求項 $1\sim4$ の何れかに記載の NH_3 含有排水の浄化方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、アンモニア含有排水の浄化方法に係り、特に下水、し尿等の排水処理施設をはじめとする処理施設から排出される窒素分を含有する排水、および火力発電所から排出される NH_3 含有排水に含まれる NH_3 を効率よく N_2 と H_2 Oに無害化することができる、 NH_3 含有排水の浄化方法に関する。【0002】

【従来の技術】近年、地球環境保全に対する関心が高まり、廃水に含まれる窒素を除去する技術が注目されている。このような従来技術としては、例えば、①水中の有機能窒素をバクテリアを用いて無機化、無害化する生物

処理方法(水処理工学、206頁など)、②次亜塩素酸ナトリウムを用いてNH3を酸化分解する不連続的塩素処理方法、③ゼオライトを用いて排水中のNH3を吸着させるイオン交換法(水処理工学、519頁など)、④NH3合有排水を空気または蒸気を用いて空気中に放散除去するアンモニアストリッピング方法(環境創造、8、(9)、67(1978)など)が挙げられ、排水中のBODが高い場合には①の生物処理(脱窒)方法が、化学工場の各種プロセスからの排水や排水処理後の排水など、窒素の大部分がアンモニアやアンモニウムイオンなどのアンモニア態窒素である排水の処理には②、③または④の方法が好適に採用されている。

【0003】しかしながら、上記従来技術には、以下に 示す問題があった。すなわち、上記①の方法は、生物反 応の反応速度が遅いために、必要反応槽が大きくなり、 広い設置スペースが必要となるほか、余剰汚泥が発生す るという問題がある。また、②の方法は、NHaを完全 に除去するためには次亜塩素酸ナトリウムを化学虽論的 必要虽以上添加しなければならず、残留塩素を処理する 必要があり、また有機塩素化合物が生成するという問題 がある。さらに③の方法は、ゼオライト再生時に高濃度 のアンモニウムイオンを含んだ排水が生じるために、こ れを処理しなければならないとう問題があり、④の方法 には、NH。を気相に移行させた、NH。含有ガスを大 気に放散することによる二次公害という問題がある。と ころで、上記従来技術の中で、④のストリッピング法は 比較的処理が簡単で設備費、運転費が安いために、他の 方法に較べて有利である。従って、排水と分離した高濃 度のNH₃ ガスを触媒で酸化分解する方法と組合わせて 総合的にNH₃ 含有排水中のNH₃ を無害化する方式 が、し尿処理施設等で採用されている。

【0004】図5は、NH₃ ストリッピング方法と、該 NH₃ストリッピング方法で得られたNH₃ガスを触媒 を用いて酸化分解する方法とを組み合わせた、従来のス トリッピング触媒酸化方法の装置系統を示す図である。 図においてこの装置は、 NH_3 含有排水から NH_3 を放 散させるストリッピング塔6と、その後流の酸化触媒1 6を充填した触媒塔9および還元触媒18を充填した触 媒塔17とから主として構成されており、タンク3に蓄 えられたNH3 含有排水は、ポンプ4により予熱器5に 導入され、該予熱器5で、例えば100℃に加熱された のちストリッピング塔6にその上部から流入し、下部か ら導入される、キャリアガス7としての例えば水蒸気と 接触し、高濃度のNH3 を含むガスが塔上部のダクト1 1を経て放出される。放出されたNH3 含有ガスは、必 要に応じて希釈空気8で所定濃度に希釈されたのち、後 流の、酸化触媒16が充填された触媒塔9に流入し、N H_3 が下記(1)式に従って分解する。

【0005】このとき、 NH_3 の分解と同時に下記 (2) 式および(3) 式に示した酸化反応が生じ、NO および N_2 Oが多量に発生する。従って、 NH_3 含有排水を確実に処理するためには、前記 NH_3 を分解するだけでなく、 NH_3 分解時に副生するNOx を除去する必要があり、従来は、上記図5に示したように、 NH_3 を分解する酸化触媒を充填した触媒塔の後流に、還元触媒を充填したもう一つの触媒塔を設け、該還元触媒の下

で、残存 NH_3 と生成したNOx を下記(4)式に従って反応させることにより、前記NOx 中のNO を還元除去していた。

【0006】 【化1】

 $NH_3 + 3/4O_2 \rightarrow 1/2N_2 + 3/2H_2 O \cdots (1)$ $NH_3 + 5/4O_2 \rightarrow NO + 3/2H_2 O \cdots (2)$ $NH_3 + O_2 \rightarrow 1/2N_2 O + 3/2H_2 O \cdots (3)$ $NH_3 + NO + 1/4O_2 \rightarrow N_2 + 3/2H_2 O \cdots (4)$

[0007]

【発明が解決しようとする課題】しかしながら、上記従来技術ではNOを除去することはできても、 N_2 Oはそのまま大気に放出されていた。 N_2 Oは CO_2 と同様、地球温暖化の原因物質と言われており、これをそのまま大気に放出したのでは、2 次公審のおそれがあるので、近年N H_3 含有排水の無公害処理方法の開発が望まれていた。また、平成5年に海域の富栄養化対策として排水規制が施行されたこともあり、排水中の窒素分を処理するための新しい技術の開発が求められていた。本発明の課題は、上記従来技術の問題点をなくし、簡易でかつ二次公害物質を発生させることのない、 NH_3 含有排水の処理方法を提供することにある。

[0008]

【課題を解決するための手段】上記課題を解決するため 本願で特許請求する発明は、以下のとおりである。

(1) アンモニア (NH_3) 含有排水中の前記 NH_3 を無害化する NH_3 含有排水の浄化方法において、前記 NH_3 含有排水から NH_3 を気相中に移行させる工程と、該工程で発生した NH_3 を含むガスを加熱する工程と、該加熱工程で加熱された NH_3 含有ガスを、 NH_3 による窒素酸化物の還元活性を有する第 1 触媒成分と NH_3 からNO x を生成させる活性を有する第 2 触媒成分を有する触媒に接触させて前記 NH_3 を窒素と水に分解する工程とを含むことを特徴とする NH_3 含有排水の浄化方法。

【0009】(2)前記触媒が、チタン(Ti)、タングステン(W)、バナジウム(V)およびモリブデン(Mo)から選ばれた1種以上の元素の酸化物と、白金(Pt)、イリジウム(Ir)、ロジウム(Rh)およびパラジウム(Pd)から選ばれた1種以上の貴金属を担持したシリカ、ゼオライトおよび/またはアルミナを含有する触媒であることを特徴とする上記(1)に記載のNH。含有排水の浄化方法。

【0010】(3) 前記 NH_3 含有排水から NH_3 を気相中に移行させる手段が、前記 NH_3 含有排水にキャリアガスを吹込んで NH_3 をストリッピングする工程であることを特徴とする上記(1)または(2)に記載の NH_3 含有排水の浄化方法。

(4) 前記NH3 含有ガスを加熱する工程が、前記NH

 $_3$ 含有ガスをパーナおよび/または各種装置出口ガスと 熱交換して該 NH_3 含有ガスを $250 \sim 450 \sim$ に加熱 する工程であることを特徴とする上記(1) \sim (3)の 何れかに記載の NH_3 含有排水の浄化方法。

【0011】(5)前記 NH_3 含有排水が、下水もしくはし尿をはじめとする排水処理施設から排出される NH_3 含有排水、または石炭焚き、重油焚きもしくは高硫黄含有燃料焚き火力発電所から排出される排ガス中の燃焼灰もしくは SO_2 ガスを処理する乾式電気集塵装置もしくは湿式脱硫装置から排出される NH_3 含有排水であることを特徴とする上記(1)~(4)の何れかに記載の NH_3 含有排水の浄化方法。

【0012】本発明において、 NH_3 による窒素酸化物の還元活性を有する第1触媒成分と NH_3 から窒素酸化物(NOx)を生成させる活性を有する第2触媒成分とを含む触媒(以下、「脱硝機能を備えた NH_3 分解触媒」ということがある)とは、本発明者が提案した触媒であって、チタン(Ti)、タングステン(W)、バナジウム(V)およびモリブデン(Mo)から選ばれた1種以上の元素の酸化物(第1成分)と、白金(Pt)、イリジウム(Ir)、ロジウム(Rh)およびパラジウム(Pd)から選ばれた1種以上の貴金属を担持したシリカ、ゼオライトおよび/またはアルミナ(第2成分)を混合して調製した触媒(特開平05-146634号など)が挙げられる。

【0013】上記触媒の第1成分として、例えばTiーV、Ti-Mo、Ti-W、Ti-V-WまたはTi-Mo-Vのいずれかの組み合わせの酸化物を、第2成分として塩化白金酸、硝酸パラジウム、塩化ロジウム等の貴金属をあらかじめゼオライト、多孔質シリカおよび/または多孔質アルミナにイオン交換含浸等によって担持させた組成物を用いることができる。なお、第1成分として銅(Cu)または鉄(Fe)を担持したモルデナイト等のゼオライトを用いてもよい。また第2成分として上記貴金属を担体に担持させることなく、貴金属の塩類として用いることもできる。

【0014】本発明において、上記触媒の第1成分としては、チタン、タングステンおよびバナジウム(V)から選ばれた1種以上の元素の酸化物が、第2成分としては白金、イリジウムおよびロジウムから選ばれた1種以

上の貴金属を担持したシリカが好適に用いられる。 触媒の形状としては、上記組成の触媒をペースト状とし、ラス板や無機繊維織布に塗布した板状体、押出し成型したハニカム状、押出し造粒した粒状等、通常脱硝触媒として用いられる形状が好適に採用される。

【0015】図1は、本発明で使用する、脱硝機能を備えた NH_3 分解触媒の細孔モデルを示したものである。図1において、この触媒の細孔は、 $NOをNH_3$ によって還元する成分が形成するマクロポア内(第1成分)のところどころにシリカの多孔質が形成するミクロポアが存在する構造になっており、そのミクロポア内に NH_3 からNOxを生成させる活性を有する成分(第2成分)が担持されている。 NH_3 は触媒内部のミクロポア内に拡散し、第2成分上で上記(2)式に従って酸化されてNOとなり、触媒の外に拡散していく過程でマクロポア内に吸着した NH_3 と衝突して下記(5)式の反応によって N_2 に還元される。

[0016]

【化2】

 $NH_3+NO+O_2\rightarrow N_2+H_2O$ … (5) このように、本発明で使用される脱硝機能を備えた NH_3 分解触媒では NH_3 の酸化反応および生成したNOO NH_3 による還元反応が触媒内部で進行するので、NO や該NO生成過程で発生すると思われる N_2 Oを発生させることなく NH_3 を N_2 に還元することができる。

せることなく NH_3 を N_2 に還元することができる。 【0017】本発明において、 NH_3 含有排水から NH_3 を気相中に移行させる手段としては、典型的には NH_3 含有排水中にキャリアガスを吹込んで前記排水中の NH_3 を気相中にストリッピングする方法が用いられる。 このとき排水のpHが10以上であればそのまま、また pHが10よりも低い場合は、例えば消石灰、石灰等を 加えてpH10以上にしたのち、キャリアガスとして、 例えば空気を吹き込み、これによって NH_3 を気相中に 放出することが望ましい。キャリアガスは空気のほか水 蒸気でもよい。またキャリアガスを用いずに攪拌などの 手段によって行うこともできる。

【0018】本発明において、 NH_3 含有ガスを加熱する手段としては、例えばバーナ、各種装置出口ガスとの熱交換をはじめとする、通常の予熱方法が採用される。各種装置としては、例えば触媒反応装置が挙げられる。 NH_3 含有ガスは、後流の、脱硝機能を備えた NH_3 分解触媒が充填される触媒層の反応温度が $250\sim450$ で、好ましくは $350\sim400$ でになるように加熱される。触媒層の反応温度が 250 でよりも低いと充分な NH_3 分解活性が得られないばかりか、 N_2 のの副生量が増加する傾向があり、 450 でを超えても活性に変化がなくコスト高となる。

【0019】本発明において、処理対象となるNH₃含有排水とは、例えば下水またはし尿処理施設などから排出される排水や、石炭焚き、重油焚きまたは高硫黄含有

燃料焚きの火力発電所から排出される排ガス中の燃焼灰またはSO₂ ガスを除去するために設置された、乾式電気集塵装置または湿式脱硫装置から排出される排水をはじめとするNH₃ 態窒素を含有する排水をいうが、有機態窒素含有排水に含まれる前記有機態窒素を一般の生物処理によって気相中に移行可能なNH₃ 態窒素に分解した排水や、従来のイオン交換法におけるゼオライト再生時に排出される高濃度NH₃ 含有排水をはじめとする、有機態窒素を前処理してNH₃ 態窒素に変換させた排水であってもよい。高硫黄含有燃料としては、例えばオリノコタールのエマルジョン燃料があげられる。

[0020]

【発明の実施の形態】図2に、本発明であるNH3 含有排水の処理方法をし尿処理施設から排出される排水処理に適用した場合の装置系統を示す。この装置は、し尿排水20を嫌気性雰囲気で消化する嫌気性消化槽1と、該嫌気性消化槽1で消化されたし尿排水を活性汚泥の存在下で曝気する無希釈曝気槽2と、曝気排水を貯留するタンク3と、該タンク3に貯留された曝気排水を予熱器5に導入するポンプ4と、前記予熱器5で予熱された排水からNH3 を放散させるストリッピング塔6と、該ストリッピング塔6の後流にダクト11を介して連結された触媒塔9と、該触媒塔9に充填された、脱硝性能を備えたNH3 分解触媒10とから主として構成されている。7は、キャリアガス、8は、希釈空気である。

【0021】このような構成において、被処理排水であ るし尿排水20は嫌気性消化槽1、無希釈曝気(活性汚 泥)槽2で前処理されてタンク3に貯留されたのち、ポ ンプ4を介して予熱器5に導入され、該予熱器5で約1 00℃まで予熱される。予熱後のし尿排水20は後流の ストリッピング塔6に供給され、下部から供給されるキ ャリアガス7としての蒸気と接触しながら塔内を上昇 し、NH₃を放出する。放出されたNH₃を含む、例え ばNH₃ 濃度数万ppm のガスは、必要に応じて希釈空気 8で、例えば3~4倍に希釈され、場合によっては図示 省略したバーナ等で予熱されたのち後流の触媒塔9へ導 入され、脱硝機能を備えたNH3 分解触媒10と接触 し、NH₃ が前記触媒10上で、例えば250~450 $^{\circ}$ Cで酸化し、 N_2 と H_2 Oに分解されたのち大気へ放出 される。このとき、NH3の酸化分解時に発生すると思 われるNOは、前記脱硝機能を備えたNH。分解触媒1 0の前記脱硝機能によって N_2 に還元され、 N_2 Oの生 成も抑制される。

【0022】本実施例によれば、し尿処理施設から排出されるし尿排水をストリッピング塔 6 に導入し、該ストリッピング塔 6 で NH_3 を気相中に移行させ、該気相中に移行した NH_3 を含む、高濃度の NH_3 含有ガスを、脱硝機能を備えた NH_3 分解触媒 10 が充填された触媒 塔 9 に導入することにより、前記 NH_3 含有ガス中のN H_3 を効率よく分解することができる。このとき副生す

るNOxを前記 NH_3 によって還元することができるので、 NH_3 含有排水を二次公客物質を発生させることなく効率よく N_2 に還元することができる。

【0023】また、本実施例によれば、触媒として NH_3 によるNOx 還元活性を備えた NH_3 分解触媒10を用いたことにより、従来2塔必要であった触媒塔を1塔で賄うことができるので装置全体が簡易なものとなる。本実施例において、触媒塔9における触媒反応温度は、 $250\sim450$ ℃、好ましくは $350\sim400$ ℃である。

【0024】図3は、本発明を火力発電所から排出されるNH3含有排水の処理に適用した場合の装置構成を示す図である。この装置が、図2と異なるところは、嫌気性消化槽1および無希釈曝気槽2に代えてそれぞれ濾過器14および電気透析装置15を設けた点である。

【0025】このような構成において、例えば発電所の 空気集塵器から排出される燃焼灰12および脱硫排水1 3は濾過器14に導入され、固形物が分離された後、電 気透析装置15に流入し、ここで濃縮される。このとき 濾過器14から排出される濾液中に含まれる硫酸アンモ ニウムは、別途添加される、例えば消石灰によって水酸 化アンモニウムに転換される。得られた水酸化アンモニ ウム含有排水はタンク3に貯留され、必要に応じて加熱 器5で加熱されたのち後流のストリッピング塔6に導入 され、NH3 がストリッピングされる。ストリッピング 後のNH₃を含むガスは、必要に応じて希釈空気8で希 釈されたのち触媒塔9に流入し、脱硝性能を備えたNH 3分解触媒10の存在下でN2とH2Oに無害化され る。また、このときNOおよびN2Oの生成が抑制され る。本実施例によれば、火力発電所から排出されるNH 3 含有排水に含まれる前記NH3 を、二次公害物質を副 生することなく効果的に無害化することができる。

[0026]

【実施例】次に本発明の具体的実施例を説明する。 【0027】実施例1

メタチタン酸スラリ(TiO_2 含有量:30wt%、 SO_4 含有量:8wt%) 67kgにパラタングステン酸アンモニウム((NH_4) $10H_{10}$ ・ $W_{12}O_{46}$ ・ $6H_2$ O) 2. 5kg、メタバナジン酸アンモニウム 2. 33kgを加えてニーダを用いて混練し、得られたペーストを造粒した後乾燥し、550で2時間焼成し、得られた顆粒を粉砕して第1成分である触媒粉末とした。この触媒粉末の組成はTi/W/V=91/5/4(原子比)である。一方、 $1.33\times10^{-2}wt\%$ の塩化白金酸(H_2 [$PtCl_6$]・ $6H_2$ O)溶液1リットルに、微粒シリカ粉末(富田製薬社製、マイコンF) 500g を加えて砂浴上で蒸発乾固し、空気中500℃で2時間焼成して0.01wt%Pt・ SiO_2 を調製し、第2成分の触媒粉末とした。

【0028】次に、第1成分20kgと第2成分202g

にシリカ・アルミナ系無機繊維 5. 3 kg、水 1 7 kgを加えてニーダで混練し、触媒ペーストを得、これとは別に、Eガラス製繊維でできた網状物にチタニア、シリカソルおよびポリビニルアルコールのスラリを含浸し、150℃で乾燥して触媒基材とし、この触媒基材間に前記触媒ペーストを挟持させて圧延ローラを通して圧延して板状体とし、この板状体を12時間大気中で風乾した後、500℃で2時間焼成して脱硝機能を備えたNH3分解触媒とした。

【0029】得られた脱硝機能を備えた NH_3 分解触媒を流通式反応器に充填し、表1 の条件Aに示した条件により、ストリッピング後の排ガスを模擬した模擬ガスを用いて NH_3 分解試験を行ったところ、反応器出口の NH_3 濃度は4. 5 ppm、NOは0. 8 ppm、 N_2 Oは2 0. 9 ppmで、 NH_3 除去率は9 7%であった。なお、上記触媒における(第2 成分)/(第1 成分)比は1/9 9 であり、P t 含有量は触媒基材、無機繊維を除いて2 ppm であった。

【0030】実施例2

実施例 101.33×10^{-2} w t %塩化白金酸(H $_2$ [PtCl $_6$]・6 H $_2$ O)溶液を、 3.32×10 $^{-2}$ w t %の塩化イリジウム(IrCl $_4$)を2.17 $\times 10^{-2}$ w t %含有する液に変え、(第2成分)/(第1成分)比を2/98とした以外は上記実施例1と同様に触媒を調製し、得られた触媒を用いて実施例1と同様のNH $_3$ 分解試験を行ったところ、反応器出口のNH $_3$ 濃度は5.0 ppm、NOは2 ppm、N $_2$ Oは16 ppmで、NH $_3$ 除去率は96%であった。なお、本触媒中のIr/Pt重量比は1であり、Pt+Ir含有量は触媒基材・無機繊維を除いて5 ppm であった。

【0031】実施例3

実施例2の塩化イリジウムを硝酸ロジウムに変えた以外は同様にして触媒を調製し、実施例2と同様の NH_3 分解試験を行ったところ、反応器出口の NH_3 濃度は10 ppm、NOは5 ppm、 N_2 Oは18 ppmで、 NH_3 除去率は94.7%であった。

【0032】比較例1

コーディエライト担体(セル数 200 セル/インチ、セル厚み 0.3 mm)にチタニアゾル(TiO_2 含有量 30 w t %)を含浸した後、150 ℃で乾燥し、再びチタニアゾルを含浸し、150 ℃で乾燥した後、500 ℃で2時間焼成して得られた触媒担体に対し、ジニトロジアンミン白金の水溶液をPt が 0.1 w t %になるように含浸した後、150 ℃で乾燥し、550 ℃で2時間焼成して酸化触媒とし、これとは別に、実施例 1 で用いた、脱硝機能を備えた1 の分解触媒の第 1 成分のみを用いて同様に調製して還元触媒とした。

【0033】次いで、実施例1と同様の流通式反応器を 二つ並設し、前流側の反応器内に上記酸化触媒を、後流 側の反応器内に上記還元触媒をそれぞれ充填し、実施例

1~3と同様のストリッピング後の排ガスを模擬した模 擬ガスを流して表1の条件Bの条件でNH₃分解試験を 行ったところ、酸化触媒反応器出口のNH3 濃度は25 Oppm、NOは250ppm、N2Oは900ppm で、NH3 除去率は90%であった。また、還元触媒反

応器出口のNH₃ 濃度は3 p p m、NOは5 p p m、N 2 Oは900ppmで、NH₃ 除去率は99.5%であ った。

[0034] 【表1】

項目	条 件 A	条件B
ガス量	128 L/h	同左
ガス組成	NH ₃ 3000 ppm H ₂ O 28%、残空気	同左
温度	400 ℃	酸化触媒唇: 280 ℃ 還元触媒層: 350 ℃
面積速度	6 m/h	酸化触媒塔:17m/h 還元触媒塔:12m/h

実施例1~3および比較例1の結果を表2にまとめて示 す。なお、NH3除去率は、下記式に従って求めた。

[0035] 【数1】

[0036]

【表 2】

		出口以出。 (0月11)	出口NO(ppu)	出口N ₂ O(ppn)	NH,除去率 (%)
夷越	₹1	, 4.5	0.8	20. 9	97
"	2	5. 0	2	16	96
~	8	10	5	18	94.7
比较多	ij 1	欧门州城 落:250 透元组城塔:3	250 5	900 900	90 99.5

【0037】表2において、比較例1の場合は、酸化触 媒反応器出口におけるNH3、NOおよびN2O濃度が それぞれ250、250および900ppm となってお り、このうち NH_3 とNOは後流側の還元触媒の下で反 応して N_2 となるので、還元触媒反応器出口における濃度がそれぞれ3ppm、5ppmであったが、前記酸化触媒 反応器で発生したN₂ Oは還元触媒上では分解されない ために、還元触媒反応器出口におけるN₂ O濃度は、酸 化触媒反応器出口と変わらず900ppm であった。これ に対して、実施例1~3では触媒反応器出口におけるN Oは数ppm 、N₂Oは16~21ppm であった。このこ とから本発明方法によれば、有害なN₂ Oの発生量を従

来技術に較べて大幅に低減できるうえ、触媒塔を従来の 2 塔式から 1 塔式にして設備費および運転費を削減でき ることが分かる。

【0038】図4は、表3に示した条件で、実施例1の 脱硝機能を備えたNH3分解触媒および比較例1の酸化 触媒における NH_3 分解率 ENH_3 分解時におけるNO生成量およびN₂ O生成量の温度特性を示す図である。 なお、NH3 除去率は上記と同様にして求め、NOまた はN2 O発生率は、下記式に従って求めた。

[0039] 【数2】

[0040] 【表3】

項目	条件
ガス量	128 L/h
ガス組成	NH ₃ 3000 ppm H ₂ O 28%、残空気
温度	200 ~450 ℃
面積速度	17 m/h

図4において、 NH_3 除去率の温度特性は実施例 1 触媒 および比較例 1 触媒ともほぼ等しく、300 で以上でほぼ 100%であるが、比較例 1 の触媒では各温度における 100%であるが、比較例 1 の触媒では各温度における 100%であるが、比較例 1000%では 100%では 100

[0041]

【発明の効果】本願の請求項1に記載の発明によれば、地球温暖化に悪影響を及ぼす N_2 〇などの二次公害物質を発生させることなく NH_3 含有排水中の NH_3 を分解することができる。また、従来2塔必要だった触媒反応塔を1塔にすることができる。本願の請求項2に記載の発明によれば、上記発明の効果と同様、 NH_3 分解時に

発生し易いNOや N_2 Oの発生を抑えて NH_3 含有排水中の前記 NH_3 を効果的に分解処理することができる。

【0042】本願の請求項3に記載の発明によれば、上記発明の効果に加え、NH₃ 含有排水中の前記NH₃ を効率よく気相中に放散させることができる。本願の請求項4に記載の発明によれば、上記発明の効果に加え、最適温度で、NH₃ の分解率をより向上させることができる。本願の請求項5に記載の発明によれば、下水またはし尿処理施設から排出されるNH₃ 含有排水中の前記NH₃ を効果的に分解処理することができる。

【図面の簡単な説明】

【図1】本発明で用いる、脱硝活性を備えたNH3分解 触媒の細孔モデルを示す図。

- 【図2】本発明の一実施例の装置系統を示す図。
- 【図3】本発明の他の実施例の装置系統を示す図。

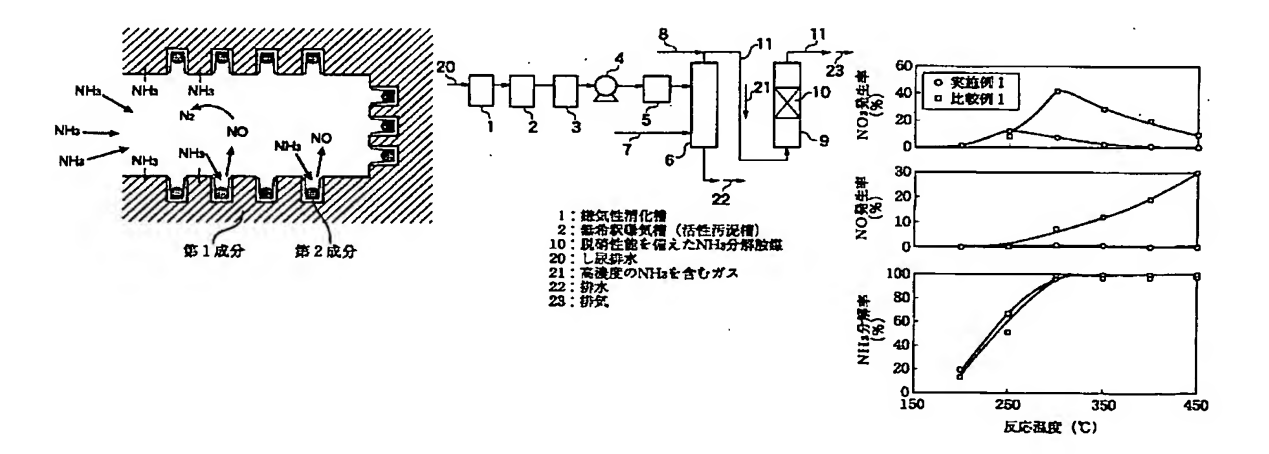
【図4】本発明に用いる触媒と従来技術で用いる触媒の 性能を比較した図。

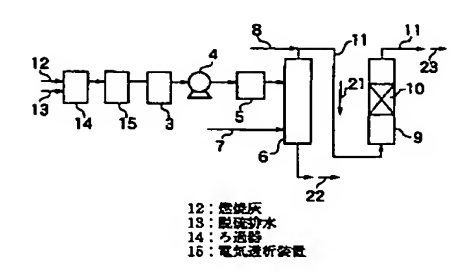
【図5】従来技術の装置系統を示す図。

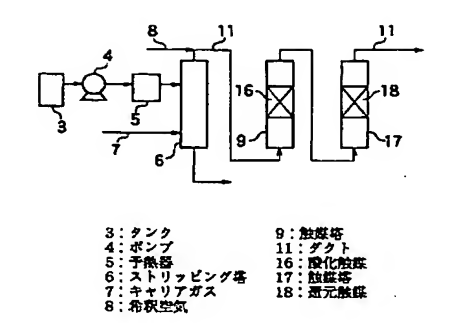
【符号の説明】

1…嫌気性消化槽、2…無希釈曝気槽(活性汚泥槽)、3…タンク、4…ポンプ、5…予熱器、6…ストリッピング塔、7…キャリアガス、8…希釈空気、9…触媒塔、10…脱硝性能を備えたNH3分解触媒、11…ダクト、12…燃焼灰、13…脱硫排水、14…ろ過器、15…電気透析装置、16…酸化触媒、17…触媒塔、18…還元触媒、20…し尿排水、21…高濃度のNH3を含むガス、22…排水、23…排気。

[図1] [図2] [図4]







フロントページの続き

F ターム(参考) 4D037 AA11 AB12 BA23 BB01 BB02 BB05 BB06 CA09 CA11

4D038 AA08 AB29 BB01 BB15 BB16

4D048 AA08 AB01 AB02 BA03Y

BA06X BA07X BA11Y BA13X BA23X BA26Y BA27X BA30X

BA31Y BA33X BA39X BA41X

BB08 CA01 CC38 CC39 CC47

CC50 CC52

4G069 AA03 BA01A BA02A BA02B
BA03A BA03B BA04A BA04B
BA07A BA14B BB02A BB02B
BB04A BB04B BC50A BC54A
BC54B BC59A BC60A BC60B
BC71A BC71B BC72A BC74A
BC74B BC75A BC75B CA05
CA07 CA08 CA10 CA11 CA13

CA17 EA03Y EA11 EA13 EE08 EE09

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

☐ BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
FADED TEXT OR DRAWING
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
GRAY SCALE DOCUMENTS
LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
OTHER:

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.